N° 720.658



Classification internationale :

11 -3- 1969

MINISTÈRE DES AFFAILES ÉCONOMIQUES

BREVET D'INVENTION

Le Ministre des Affaires Economiques,

Vu la loi du 24 mai 1854 sur les brevets d'invention;

Fo is Convention & Union your to Protects on de 'a Propositie Industrielle-

Vu le procès-verbal dressé le 11 septembre 1968 à 14 h. 55 su Service de la Propriété industrielle;

ARRÊTE:

Aricle 1. — N est dilimé à la Sté dite: CELANESE CORPORAGION, 522 Fifth avenue, New York, N.Y. (États-Unis d'Amérique), repr.pur les Eureaux Vondor Haeghon à Bruxelles,

un brevet d'invention pour : Nouvelles compositions résineuses thermoplastiques ayant des propriétés améliorées de fluidité à l'état fondu.

qu'elle déclare avoir fait l'objet d'une demando de brevet déposée aux Etats-Unis d'Amérique le 11 septembre 1967, n° 666 952 au nom de Mr D.E. Sargent dont elle est l'ayant droit.

Article 2. — Ce brevet lui est délivré sons examen préalable, à ses risques et périts, sans garantie soit de la réalité, de la nouveauté ou du mérite de l'invention, soit de l'exactitude de la description, et sans préjudice du droit des tiers.

Au présent arrêté demeurera joint un des doubles de la spécification de l'invention (mémoire descriptje et éventuellement dessins) signés par l'intéressé et déposés » l'appui de sa demande & brevet.

Bruxelles, le 11 mars 196 9.

PAR DÉLÉGATION SPÉCIALE:

Le Directour Général.

n=4304 B 48 815 TO

DESCRIPTION

jointe à une demande de

BREVET BELGE

déposée par

la société dite:

CELANESE CORPORATION

ayant pour objet : Nouvelles compositions résineuses thermoplastiques syant des propriétés améliorées de fluidité à l'état fondu.

Qualification proposée: BREVET D'INVENTION

Priorité d'une demande de brevet déposée aux Etats-Unis d'Amérique le 11 septembre 1967 sous le n° 666 952 A au nom de chi. D.E. Sangunt. La présente invention concerne des compositions résineuses thermoplastiques, caractérisées per leur fluidité améliorée à l'état fondu, et qui comprennent un polymère oxyméthylénique tel qu'un copolymère de trioxanne et d'oxyde d'éthylène, où est inextricablement incorporée une huile de silicone, telle qu'une huile de silicone représentée par la formule de constitution suivante:

$$(R^i)_3$$
 Si(OSi(R'')₂)_n OSi(R''')₃

où R', R'' et R''' sont des radicaux alkylo ayant 1 à 3 atomes de carbone et n est un nombre entier valant 4 à 100.

Le présente invention concerne des polymères oxyméthyléniques et, plus particulièrement, des polymères oxyméthyléniques qui sont modifiés avec des huiles ciliconées ou des polysiloxanes à poids moléculaire moyen, pour améliorer la fluidité du polymère à l'état fondu.

15

20

25

30

35

On peut préparer des polymères oxyméthyléniques avant des groupes oxyméthylène successifs, par polymérisation de trioxanne ou de formaldéhyde. Les polymères oxyméthyléniques ainsi produits sont normalement des matières thermoplastiques et ont une combinaison, unique en son genre, de rigidité, ténacité et inertie, qui motive l'extension de leur application dans des objets moulés ou extrudés. Les opérations de moulage ou d'extrusion exigent une matière suffisamment fluide à l'état fondu. permettant une dispersion et une distribution rapides et uniformes de la matière polymère dans toute la cavité du moule. Cependant, pour la plus grande part à cause de l'ordre dans lequel sont arrangés les motifs oxyméthyléniques et à cause de la présence alternée d'atomes d'hydrogène méthyléniques et d'atomes d'oxygène de fonction éther, la probabilité de liaison hydrogène est très grande, d'où il résulte une matière ayant un point très précis de fusion de cristaux et une grande viscosité à l'état fondu, Bien qu'il soit vrai que la liaison hydrogène soit moindre à l'état fondu, à cause de changements dans la structure cristalline de la matière polymère, il reste suffisamment de liaison entre les chaînes pour donner une matière très visqueuse causant une certaine difficulté de moulage et d'extrusion.

En conséquence, le principal but de la présente invention est de fournir une composition de polymère oxyméthylénique modifié eyant de meilleures propriétés de fluidité à l'état fondu.

D'autres caractéristiques et avantages de la présente invention ressortirent de la description et des exemples qui vont suivre, donnant à titre explicatif, mais nullement limitatif, plusieurs formes de réalisation conformes à l'invention,

5

10

15

20

25

30

35

D'une manière générale, on atteint los buts de la présente invention (A) en mélangeant des polymères d'exyméthylène avec une huile de silicone choisie dans le groupe de (1) celles qui ont des groupes siloxane périodiques, selon la formule de constitution linéaire suivante:

dans laquello R', R'' et R''' sont des radicaux alkyle syant 1 à 3 stomes de carbone, et n est un nombre entier compris entre 4 et 100 ou davantage; ot (2) colles qui ont une structure cyclique correspondent à la formule;



dans laquelle R_1 et R_2 sont des alkyles ayant 1 à 3 atomos de carbone, et \underline{n} est un nombre entier compris entre 4 et 100 ou davantage ; et (B) en sjoutent au mélange un alcali fort, comme catalyseur, ce qui fait que les liaisons éilemene de l'huile de silicone sont attequées, ouvertes puis amenées à former une structure cyclique autour des chaînes d'expraction, les silemenes ainsi attachés sont inextricablement reliés au polymère exyméthylénique.

Des polymères oxyméthyléniques eppropriés utiles dans la présente invention comprennent des homopolymères et des copolymères. Des copolymères oxyméthyléniques préférés sont coux qui continnent des motifs oxyméthyléniques péric-

diques intercalés avec des groupes -OR- dans la chaîne principale du polymère. R étant un radical divalent contenant au moins deux atomes de carbone directoment reliés entre eux et situés dans la chaîne du polymère entre les deux valences. tout substituant sur le radical R étant inerte, c'est-à-dire exempt de groupes fonctionnels genants, et ne provoquant pas de réactions parasites dans les conditions concernées. On préfère particulièrement des copolymères contenant un pourcentage molaire compris entre 60 et 99,6 moles pour cent de groupes oxyméthyléniques périodiques et compris entre 0.4 et environ 40 moles pour cent de groupes -OR-. On donne la plus grande préférence aux polymères avant entre 85 et 99.6 moles pour cent de groupes oxyméthyléniques périodiques et entre 0.4 et 15 moles pour cent de groupes -OR-. Dans une forme de réalisation préféréc. R peut être, par exemple, un groupe alkylène, ou un groupe alkylène substitué, contenant au moins deux atomes de carbone.

5

10

15

20

25

30

Parmi les copolymères oxyméthyléniques qui peuvent dtro mis en couvre solon cet aspect de la présente invention, il y a ceux qui ent une structure comprenant des motifs périodiques ayant la formule :

dans laquelle n est un nombre entier compris entre 0 et 5 et dans laquelle n est nul dons 60 à 99,6 moles pour cent des motifs périodiques. R₁ et R₂ sont des substituants incrtes, c'est-à-dire des substituants qui sont exempts de groupes fonctionnels génants, et ne provoquent pas de réactions parantées.

Une classe préférée de copolymères oxyméthyléniques est le classe de coux qui ent une structure comprenent des motifs périodiques oxyméthylène et oxyéthylène, dens lesquels 60 à 99,6 moles pour cent des motifs périodiques sont des motifs oxyméthylène.

-4-

Des polymères oxyméthylóniques particulièrement préférés sont ceux dans lesquels sont incorporés des motifs oxyalkylèns ayant des atomos de carbone voisins qui sont issus d'éthers cycliques syant des atomos de carbone voisins. Ces copolymères peuvent êtro préparés par copolymérisation de trioxanne ou de formaldéhyde avec un éther cyclique ayant la formule de constitution :

5

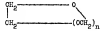
10

15

20 -

25

30



formule dans laquelle n est un nombre entier valant zéro à 2.

Des exemples de polymères exyméthyléniques préférés comprennent des copolymères du trioxenne et d'éthere cycliques contenent au moins deux atomes de carbone voisins, comme par exemple les copolymères indiqués dans le brevet desEtats-Unis d'Amérique n° 3.027.352,

Parmi les éthers cycliques spécifiques qui peuvent être mis en œuvre, on a : l'oxyde d'éthylène ; le 1,3-dioxolane ; le 1,3-5-trioxépanne ; le 1,4-dioxanne ; l'oxyde de triméthylène ; l'oxyde de pontaméthylène ; l'oxyde de 1,2-propylène ; l'oxyde de 1,2-butylène ; le néopentyl-xormal ; le pentaérythritol-diformal ; la paraldéhyde ; le tétrehydrofurenne et le monoxyde de butadiène.

Le terme "oxyméthylène", tel qu'on l'applique dans la présente invention, comprend l'oxyméthylòne substitué, dans lequel les substituants sont inertes vis-à-vis des réactions on question, c'est-à-dire qu'ils sont exempts de groups fonctionnels génants et qu'ils ne provoquent pas de réactions paracites,

Comme on l'applique dans la présente invention, le terme "copolymère" désigne des polymères ayant deux ou plus de doux groupes monomères, y compris des terpolymères et des polymères supériours. Des terpolymères oxyméthyléniques appropriés comprennent ceux qui sont mentionnés dans la demande de brevet des Etats-Unis d'Amérique n° 444.787 du 1er avril 1965 déposée par V.E. HEINZ et F.B. McANDREW.

Les polymères oxyméthyléniquespréférés qui sont mis en ocuvre dans la présente invention sent des matières thermoplastiques avant un point de fusion d'au moins 150°C et normalement malaxables à une température de 200°C. Leur poids moléculsire moyen en nombre est au moins égal à 10.000. Ces polymères ont une grande stabilité thermique. Les polymères oxyméthyléniques préférés mis en oeuvre ici ont une viscosité inhérente au moins égale à un (mesurée à 60°C, en solution à 0.1 pour cent en poids dans du p-chlorophénol contenent un pourcentage pondéral de 2 pour cent d'a-pinène). Les copolymères oxyméthyléniques préférés présentent une remarquable stabilité en milieu alcalin. Par exemple, si les copolymères chimiquement stabilisés sont chauffés au reflur à une température comprise entre environ 142 et 145°C dans une solution aqueuse d'hydroxyde de sodium à 50 pour cent, pendent une période de 45 minutes. la diminution de poids du copolymère est inférieure à un pour cent.

5

10

15

20

25

30

35

On stabilise les copolymères oxyméthyléniques préférés, de préférence per dégradation des extrémités de la molécule, jusqu'à ce qu'il existe à chaque extrémité une lisison stable entre les atomes de carbone voisins.

On peut avoir recours à la dégradation thermique, comme indiqué dans le brevet des Etats-Unis d'Amérique n° 3.103.499, ou à la dégradation par hydrolyse, comme indiqué dans le brevet des Etats-Unis d'Amérique n° 3.219,623,

D'autres polymbres exyméthylóniques appropriés et d'autres procédés appropriés pour leur préparation cont indiqués dans un article de Kern, dans "Angewandte Chemie", 73(6) 177-186 (21 mars 1961), compronent des polymbres contenantées liaisons simples répétées carbone-carbone dans la chaîne du polymbre, résultant de la copolymérication du trioxanne avec des éthors cycliques tels que le dioxanne, des lactonqs telles que la bêta-propiolectone, des anhydrides tels que l'enhydride adipique cyclique, et des composés à non asturetion éthylénique tels que le styrène, l'acétate de vinyle, la méthyl-vinyl-cétone, l'acroléine, etc. Ces polymbres exyméthyléniques, ainsi que d'autres, sont indiqués par Sittig dans "Petroleum Refiner", Volume 41, numéro 11, novembre 1962, pages 131 à 170.

En plus des copolymères oxyméthyléniques mentionnés oi-dessus, on peut aussi mettre en ceuvre, dans la présente invention, des homopolymères oxyméthyléniques dérivant du trioxanne ou du formaldéhyde. Il peut être désirable de coiffor les extrémités des molécules d'homopolymère per les procédés connus d'éthérification ou d'estérification.

5

10

15

20

25

30

35

Les huiles de silicone sont des polymères d'organosiloxanes que l'on trouve dans l'industrie avec une gemme de
viscosités comprise entre 0,65 et plus de 1.000.000 de centistokes. Pour les buts de la présente invention, on préfère des
huiles de silicone dont la viscosité est comprise entre 0,65
et 100 contistokes et la densité est comprise entre 0,94 et
0,98. Elles peuvent contenir à la fois des structures linéaires
et des structures cycliques, comprenant un nombre de motifs siloxane compris entre environ 4 et 100 ou davantage. On préfère
des motifs de diméthyl-siloxane dans la structure linéaire,
syant habituellement une coiffure terminale constituée de
groupes triméthylsiloxy.

Le quantité d'huiles de silicone mise en ocuvre dans la présente invention peut varier entre environ 0,5 et environ 15 pour cent du poids du polymère oxyméthylénique appliqué.

On peut mettre en ceuvro n'importe quelle substance fortement alcaline, sous forme de poudre ou en solution liquide. Le forme pulvérulente sèche est préférée. Des exemples illustratifs de telles substances fortement alcalines comprennent: l'hydroxyde de calcium, l'hydroxyde de baryum, l'hydroxyde de sodium, le carbonate de sodium, le carbonate de sodium, le carbonate de potassium, etc. On peut en ajouter ou mélange des quantités pondérales comprises entre environ 0,25 et 2 pour cent du poids du polymère oxyméthylónique.

On peut conduire la récetion à des températures comprises entre 170 et 220°C, mais de préférence, comprises entre 180 et 200°C, jusqu'à ce que l'on obtienne une augmentation substantielle de l'indice d'écoulement du polymère à l'état fondu. Cela derende habituellement une durée de réaction comprise entre 5 et 60 minutes. Lorsqu'en a atteint le degré voulu de médification, on peut extraire du mélange toute huile de silicone n'ayant pas réagi, ainsi que le catalyseur

alcalin, en appliquant des procédés classiques d'extraction qui mettent en ceuvre des solvants tols que l'eau, des alcools, le toluènc, le benzènc, le cyclohexane, le n-heptane, etc. La réaction est généralement conduite dans des conditions opérant à la pression atmosphérique, mais si on le désire, on peut appliquer une pression supérieure à celle de l'atmosphère.

5

1.0

15

20

25

30

Les exemples ci-après donnont une plus ample illustration de la présente invention. EXEMPLE 1

Fluidité, à l'état fondu, du polymère oxyméthylénique modifié par do l'huile de silicone

quarente grammos d'un copolymèro industriel oxyméthylénique de trioxenne et d'oxyde d'éthylène sont mélangés dans un "plastographe" à 190°C avoc 2 grammos d'une huile de silicone industrielle (Dow Gorning, "DC-550") et l'on ajoute 0,5 gramme d'hydroxyde de sodium pulvérulent. On continue le malaxage dans des expériences séparées pendant 10, 30 et 60 minutes, respectivement, puis en onlève l'hydroxyde de sodium et l'huile de silicone résiduaires, par extraction consécutive avec de l'eau et avoc du toluène dans un extracteur de Soxhlet. On place le produit résultant dans un récipiont chauffé jusqu'à une température de 190°C et ayant une potite ouverture au fond. On place des poids sur la substance polymère, pour forcer la matière à sortir par l'ouverture, et le posée de la quantité sortante indique la fluidité de la matière fondue. On effectue d'autres esseis en variant les quantités et les durées de réaction.

Let résultats ci-après montrent que les mélenges contenant une relativement grande proportion d'huile de silicone (csais 1, 2, 3 et 4) ont un indice d'écoulement à l'état fondu qui est nettement plus élevé que celui des mélenges contenant une feible proportion d'huile de silicone (essais 5, 6 et 7).

TABLEAU I

| | | | | | | | | ٠, |
|---|-------|-------|---------|-------|-------|-------|-------|-------------|
| Bssai | - | 2 | 23 | 4 | 2 | 9 | 7 | |
| Copolymère oxyméthylénique g/ (gremmes) | 40 | 40 | 40 | 40 | 45 | 45 | 45 | |
| Hulle de silicone b/ (granmes) | 5 | 5 | ر. د | 5 | 2 | - | 6,23 | |
| Hydroxyde de sodium (grarmes) | 5,0 | 0,5 | 0,5 | 0 | 0,2 | 0,1 | 0,23 | + |
| Huile de silicone (%) | 11 | 11 | Ξ | 11 | 4,2 | 2,2 | 0,5 | · |
| Durée de malaxage après addition de NeOH (minutes) | 10 | 30 | 99 | /509 | 10 | 10 | 5 | · |
| Indice à 'écoulement à l'état fondu c/ (grammes) | | | | | | | | |
| 1 = 1/ | 14,5 | 14,8 | 12,3 | 54 | 12,5 | 12,2 | 916 | |
| 10 × | 2430 | 1370 | 1610 | 2960 | 1367 | 870 | 265 | , |
| 10 x/1 x | 168 | 92 | 131 | 55 | 109 | 1,2 | 28 | |
| ^K D 230₫/ | 860,0 | 0,053 | 0,048 | 0,075 | 0,034 | 0,033 | 0,049 | |
| | | | | | | | | |





- a/ "Culcon* N-90" de la Celanese Corporation.
- b/ "DC-550" de la Dow Corning Corp.
- c/ Après extraction avec de l'eau et du toluène
- d/ Vitesse de décomposition à 230°C .
 - 2/ Il n'y a pes eu addition d'hydroxyde de sodium, meis l'huile de silicone et le copolymère oxyméthylénique ont été mélangés pendant soixante minutes.
- f/ Indication des poids, exemple : 1 x = poids de 1 gramme.
 - * Marque de fabrique d'un copolymère d'acétal.

EXEMPLE 2

10

15

20

25

30

Comparaison de fluidité, à l'état fondu, entre polymères exyméthyléniques modifié et non modifié

40 grammos d'un copolymèro oxymóthylénique industriel de trioxanno et d'oxyde d'éthylène sont mélangés dans un "plas-togrephe" à 190°0 avec 0,88 grammo d'une huile de silicone industrielle (Dow Corning "DC-550") et l'on ajoute 0,08 gramme de poudre d'hydroxyde de sodium. On continue le malexage pendant 60 minutes.

On soumet le produit résultant aux essais dans un apparoil tel/que celui qui a été décrit ci-dessus dans l'exemple 1. On procède de même, dans un but de comparaison, avec une quantité similaire de matière polymère exyméthylénique non modifiée d'origine dans un tel appareil de mesure de la fluidité des substances à l'état fondu.

Los résultats comparatifs présentés dans le tableau Il ci-après montrent un accroissement marqué dans les propriétés de fluidité à l'état fondu du polymère oxyméthylénique modifié, par rapport à calles du polymère non modifié.

TABLEAU II.

| Indace d'écoulement à l'état fondu (grammes) | Copolymère oxyméthy- lénique non modifié | Copolymère oxy- méthylénique modifié par l'huile de silicone |
|--|---|--|
| 1 x | 9,3 | 9,6 |
| 10 x | . 156 | 643 |
| 10 x / 1 x | 17 | 67 |

Il va de soi que la présente invention n'a été décrite et représente qu'à titre explicatif, mais nullement limitatif, et qu'elle est susceptible de diverses variantes sans sortir de son cadre.

REVENDICATIONS.

- 1.- Procédé de fabrication d'une composition polymère oxyméthylénique possédant une meilleure fluidité à l'état fondu, caractérisé en ce qu'il comprend le malaxage intime mécanique du polymère oxyméthylénique avec 0,5 à 15 % d'une huile de silicone choisie parmi les huiles de silicones suivantes:
- (A) celles qui ont une structure linéaire dont la formule est: $(R^i)_3$ Si $(OSi(R^{i+1})_2)_n$ OSi $(R^{i+1})_3$, formule dans laquelle R^i , R^n et R^{i+1} sont des radicaux alkyle ayant 1 à 3 atomes de carbone, et \underline{n} est un nombre entier compris entre 4 et 100; et
- (B) celles qui ont une structure cyclique selon la formule;



dens laquelle R_1 et R_2 sont des radicaux alkyle syent 1 à 3 atomes de carbone, et \underline{n} est un nombre entier compris entre 4 et 100; en présence d'une proportion pondérale comprise entre 0,25 et 2 pour cent d'un alcali fort, à une température inférieure à la température de décomposition du polymère et comprise entre environ 170 et 220°C, jusqu'à ce que l'on obtienne une augmentation substantielle de l'indice d'écoulement du polymère à l'état fondu.

- 2.- Procédé suivant la revendication 1, caractérisé en ce que l'huile de silicone est telle que décrite dans la revendication 1 et l'alcali fort est de l'hydroxyde de sodium en poudre.
- 3.- Procédé auvant l'une ou l'autre des revendications l et 2, caractérisé en ce qu'on mélange les composants à une température comprise entre 170 et 220°C et l'on extrait du mélange, après avoir atteint le degré désiré de modification, l'huile de silicone qui n'a pas réagi et l'alcali.
- 4.- Procédé suivant l'une ou l'autre des revendications précédentes, caractérisé en ce que le polymère oxyméthylénique a un point de fusion au moins égal à 150°C.
- 5.- Composition thermoplestique, caractérisée en ce qu'elle s des qualités améliorées de fluidité à l'état fondu et elle comprend un polymère oxyméthylénique dans lequel est inextricablement incorporée une huile de silicone syant une structure telle que définie dans la revendication 1 (A) ou (B).
- 6.- Composition suivent le revendication 5, caractérisée en ce que le polymère oxyméthylénique est un copolymère contenent 60 à 99,6 moles pour cent de motifs oxyméthyléniques périodiques.
- 7.- Composition suivant la revendication 5, ceractérisée en ce que le copolymère oxyméthylénique comprend du trioxanne et de l'oxyde d'éthylène combinés. 38: X. X. X. X. X. L. J. Japh. 1945.

 P. 100 Étlantat Legacaltera

